# Process for preparing a substantially crystalline socium aluminosilicate

Patent Number: US4248847

**Publication** 

date:

1981-02-03

Inventor(s):

DERLETH HELMUT; WALTER LUDWIG; BRETZ KARL-HEINRICH; KURS ARTUR

Applicant(s)::

KALI CHEMIE AG

Requested.

Patent:

**Application** 

Number:

US19780876050 19780208

Priority Number

(s):

DE19772705088 19770208

IPC

Classification:

C01B33/28

EC

C01B33/28B2B

Classification: Equivalents:

Г <u>АТЗ61899В</u>, АТ84978, Г <u>ВЕ863665</u>, Г <u>СН634281</u>, Г <u>DE2705088</u>, Г <u>ES465937</u>,

FR2379479, GB1548152, IT1092726, JP1305135C, JP60029644B, SE429039,

SE7800971

#### **Abstract**

A process for preparing a synthetic substantially crystalline sodium aluminosilicate of the zeolite A type is disclosed. The process comprises rapidly and simultaneously introducing a sodium silicate and a sodium aluminate solution under thorough agitation at a constant by volume ratio which provides for a reaction mixture the content of which is equivalent to a molar ratio of x' Na2O/ 1 Al2O3/ y SiO2/z' H2O wherein x' is from about 6.5 to about 9.0, y is from about 1.7 to about 2.2 and z' is from about 180 to about 250, maintaining the reaction mixture at a temperature of from about 70 DEG to about 100 DEG C. under stirring for a sufficient period of time, usually 1-3 hours, in order to allow the initially amorphous reaction product to crystallize and recovering the substantially crystalline product from the resulting suspension. The essential feature of the process is a continuously maintained constant molar ratio Na2O/ Al2O/ SiO2/H2O throughout the reaction mixture during the entire course of the process. The resulting product exhibits a small particle size, an excellent wettability and a high calcium binding power, and is especially suited as a detergent additive.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

## 19日本国特許庁

# 公開特許公報

10特許出願公開

昭53—102898

⑤Int. Cl.<sup>2</sup> C 01 B 33/28 識別記号

砂日本分類 15 J 1 庁内整理番号 6730-41 砂公開 昭和53年(1978)9月7日発明の数 1審査請求 未請求

(全 5 頁)

⊗主として結晶性の珪酸アルミニウムナトリウムの製造法

②特 願 昭53-12908

②出 願 昭53(1978)2月7日

優先権主張 ③1977年2月8日③西ドイツ国 (DE)③P2705088.0

②発 明 者 ヘルムート・デアレート

ドイツ連邦共和国ニーンプルク ・グラーフ・ドラーケンブルガ ー・シユトラーセ79

ロー・シューノー とん

ルートヴイツヒ・ヴアルター ドイツ連邦共和国ハノーヴアー ・ゲレルトシユトラーセ19 ⑦発 明 者 カール・ハインリツヒ・ブレツ

・ ドイツ連邦共和国ニーンブルク ・ベルリナー・リンク202

同 アルトウール・クルス

ドイツ連邦共和国ニーンプルク ・ハイエシユトラーセ26

⑦出 願 人 カリ・ヒエミー・アクチエンゲ ゼルシヤフト

> ドイツ連邦共和国ハノーヴアー ・ハンス・ベツクラー・アレー

ゆ代 理 人 弁護士 ローランド・ゾンデル
ホフ 外1名

明 紙・書

発明の名称

主として結晶性の珪 繋 アルミニクムナトリウムの製造法

特許請求の範囲

 モル比を維持するために1~3時間、温度70~100℃で結晶させることを特徴とする、主として結晶性の珪酸アルミニウムナトリウムの

2. アルミン酸ナトリウム俗液及び珪酸ナトリウム溶液を少なくとも 6 0 Cの温度に予偏加熱する、特許請求の範囲第 1 項記載の方法。

3. 反応溶液を、次の結晶化時間の 5 ~ 2 0 % 、特に 5 ~ 1 0 %を避えない時間で装入する、 特許請求の範囲第 1 項及び第 2 項に記載の方法

4. アルミン酸ナトリウム溶液中の Na<sub>2</sub>O: AL<sub>2</sub>O<sub>2</sub>のモル比は 5.5 ~ 7.0 であり、 H<sub>2</sub>O: Na<sub>2</sub>O のモル比は 2 3 ~ 2 5 であり、 珪酸ナトリウム溶液中の Na<sub>2</sub>O: SiO<sub>2</sub> のモル比は 0.6 ~ 0.9 であり、 H<sub>2</sub>O: Na<sub>2</sub>O のモル比は 1 0~ 1 6 である、 特許請求の範囲第 1 項乃至第 3 項のいずれかに記載の方法。

5. 晶出した珪酸アルミニウムナトリウムの分離後に生じる母液を原料溶液の製造のために使

用する、特許請求の範囲第1項乃至第4項のい ずれかに配載の方法。

#### 3 発明の詳細な説明

10数年前から、洗剤中に強密塩がピルダーとして使用されている。しかし最近、廃水中の過剰構設塩が河川の富栄塩の原因でないにしても、洗剤の変塩が唯一の原因機能が作用を引き、焼がなり、たわけではないのでは、洗浄工程のの物質でしたから、洗浄工程のの物質である。というなのでは、この機能を他の水飲化性物質に引きる。

従つて、水不溶性の天然及び合成珪酸アルミニウムナトリウムを水軟化のために使用することが提案された。この場合、珪酸アルミニウムナトリウムに次の要件が賦課される:

1. 洗浄液中で最適分配を保証するために、で

きるだけ 1 0 μ以下、特化 3 ~ 6 μの値かな粒 径。

- 2. できるだけ狭い粒子スペクトル。それとい うのも余りに微細な粒子は微物に固着し、粗大 な粒子は沈降する傾向があるからである。
- 3. 織物複雑に対する僅かな付着能。この付着 能は結晶性物質の使用によつて達成され;無定 形物質は付着能が強すぎるため不利である。
- 4. 高いカルンウム結合能。
- 5. 迅速に完全な作用を発揮することのできる ため良好な湿潤性。

珪酸アルミニウムナトリウムの利点は、pf 値、濃度及び粒径に依存するカルシウム結合能 が温度の上昇につれて錯形成体と同じように低 下しないことである。特定のイオン交換体を使 用する場合には、むしろ拡散係数及び水和物皮 膜の分解が温度の上昇につれて増加するのでカ ルシウム結合能の増加が観察される。

セオライトのうちA型のものは最高のカルシ ウムイオン交換能を有し、従つて洗剤製造業者

の関心はこの珪酸アルミニウムナトリウムイオ ン交換体に集中している。該ゼオライトは、一 般に珪酸ナトリウム溶液をアルミン酸ナトリウ ム쯈液と高められた温度で反応させることによ つて製造され、結晶化は約100℃近辺の温度 で数時間行なわれる。西ドイツ国特許公告公報 第1038015号の方法によれば、合成モレキュ ラーシーブは、珪酸イオン、アルミン酸イオン . 及びナトリウムイナンを含有する溶液を約80 ~100℃に加熱し、迅速かつ密接に混合し、少 なくとも 5.時間この温度に保持することによつ て製造される。しかし、この際に生じる生成物は 、洗剤における使用には満足なものではない。 例えば、該生成物は水中に散布するか又は添加 した後に長時間濡れないままであり、塊になる か又は水痢上に浮遊する(鋸屑効果)。従つて 、西ドイツ国特許公開公報第2510675号には、 珪 酸アルミニウムアルカリとオルト燐酸又はオルト 燐酸ブルカリとを密設に混合し、乾燥後に粉砕 することが提案されている。同様にして、湿潤性

を改良するために西ドイン国特許 公開 公報第 2510676号により、ペンタエリトリットが使用され、同第2510741号によればトリ燐酸ペンタナトリウムが使用され、同第 2510742号によれば酒石酸が使用される。西ドイツ国特許 公開公報第2345432号には、同じ目的でポリカルボン酸の添加が推奨されている。

敬細な生成物を得るために、西ドイツ国特許公開公報第23333068号、同篇2447021号及び同第2517218号によれば、合成混合物に努断力を作用させる。

西ドイツ国特許公告公報第1667620号によつて、反応混合物中のアルカリ濃度が高くなると結晶化及び粒子成長が迅速に進行し、この粒子成長は適当な予防措置なしでは制御困難になることは公知である。この西ドイツ国特許公告公報は、アルカリ含量の増加が粒子粗大化を惹起すること、ならびに化学的に単一な沈殿生成物はアルミン酸塩器液を装入し、珪酸塩溶

特朗 昭53-102898(3)

液を添加するときしか得られないととを数示す

本発明の基礎をなす研究は、小さな平均粒径 、狭い粒度範囲、高いカルシウム結合能、繊維 に対する僅かな付着能及び良好な湿潤性の前記 要件を満足する、主としてゼオライト A を含有 する庄敬アルミニウムナトリウムの製造法を開 発する目的を有していた。同時に、この方法は 金田の運転において種々雑多な種類の原因に よつて生じりるようなパラメータの値かな変動 に対して比較的安定であるべきである。他の要 件は、僅かな工程数及び沈殿を行なつた後母液 からできるだけ迅速に分離することであつた。 これらの要件は、本発明方法によつて満足され

従つて本発明は珪酸ナトリウム溶液とアルミ ン酸ナトリウム溶液との迅速かつ密接な混合に よつて、良好な湿潤性及び狭い粒度分布を有す る、モル組成 x Na 2O . AL 2Os . y SiO2 . z H2O ( 但し、xは0.8~1.2の間の値をとり、yは

1.7~2.2の間の値をとり、 z は 3.0~10.0 の間の値をとりうる)の、主として結晶性の珪 数アルミニウムナトリウムを製造する方法に関 し、短時間に同時に注意深く 混合 しながら珪酸ナトリ ウム密液及びアルミン酸ナトリウム溶液をモル 比 7.0 ~ 10.0 Na 20:1 AL 203:1.7~2.2 SiO2: 180~250 H2O T N820 : AL2O3 : SiO2 : H2O O 一定のモル比の維持下に一緒にじ、生じた無定 形の前駆物質を攪拌下に全反応混合物中で場所 的及び時間的に不変の Na 20: AL2O3: SiO2:H2O のモル比を維持するために1~3時間、特に1 ~ 2 時間温度 7 0 ~ 1 0 0 ℃、 特に 8 0 ~ 9 5 ℃ で結晶させることを特徴とする。

所望の特性を得るのに重要なのは、反応及び 結晶化の間常に全反応混合物中に Na 20: Al 20s :SiO2:H2O の不変のモル比が存在することで ある。該モル比は、2つの反応成分を激しく混 合しながら同時に導入し、結晶化の間該反応混 合物を攪拌することによつて達成され、この際 に剪断力は必要でなく、むしろ多くの場合望ま

しくない。該反応俗被は迅速に一緒にすべきで ある。反応溶液を装入する時間は、次の結晶化 時間の5~20%、特に5~10%を越えては ならない。

不変のモル比の維持とともに所望の特性を得 るための本発明方法のもう1つの重要な特徴は 、反応混合物が比較的に Na 2O に富むことであ る。従つて、反応混合物の組成式は、次の範囲 \* 内になければならない: 7.0~10 Na 20:1 Al20a :1.7~2.2 SiOz:180~250 H2O。 原料密液に おけるモル比には、次の値が望ましい:

 $Na_{2}O: Al_{2}O_{3} = 5.5 \sim 7.0:1$ 

H2O: Na2O = 2 3 ~ 3 5 : 1

珪酸ナトリウム溶液:

 $Na_2O: SiO_2 = 0.6 \sim 0.9:1$ 

 $H_2O$ :  $Na_2O = 1 \cdot 0 \sim 1 \cdot 6 : 1$ 

2 つの溶液を混合する前に別個に少なくとも 60℃、特に80~95℃に加熱するのが有利 であるが、必須条件ではない。この予備加熱は

、反応器中の混合物を迅速に反応温度にもたら すことができる場合には省略することができる

反応成分の敵しい混合の間に、あとで結晶化 工程において生じるモレキュラーシープの十分 に規定された粒子特性を有する無定形の前駆物 質が形成する。反応器中での攪拌により懸濁液 は、沈殿の開始から母液の分離が終るまで本発 明方法に特徴的であるような場所的及び時間的 に不変のモル比に維持される。剪断力を生じる 特別な装置は必要でない。結晶化の終了は所定 よつて明確に制御することができる。一般に、 結晶化は1~3時間、特に1~2時間で終了し ;結晶化温度は、70~100℃、特に80~ 95 とであるべきである。

> ·結晶化工程の終結時に、さらに攪拌しながら 特に迅速に冷却して、50℃への冷却が結晶化 時間の30%を越えないようにする。との手段 は、結晶化工程の間結晶の後成長がほとんど行

なわれないので、単なる予防手段であつて必要 条件ではない。

有利に組成 Na 20・A L 20 a・2 SiO2・4・5 H 20 を有 する形成せる結晶性建酸 アルミニウムナトリウムは、引続き戸過によつて母液と分離する。 眩 母液は、原料溶液の製造に使用することができ る。沪別した生成物は、流出する洗浄水が p H 値10~11を有するまで洗浄する。 その後に 慎重な乾燥を行なりが、 該乾燥は18~22% の残存含水量が生じるよりに制御する。

#### 97**)** 1

モル組成 Na 20: AL 203 = 6.2 及び H20: Na 20 = 28の T ルミン酸ナトリウム溶液 4・46 kL ならび にモル組成 Na 20: SiO2 = 0・83 及び H20: Na 20 = 13・4の建酸ナトリウム溶液 0・54 kL を90 でに加熱した。7分以内に前配した量比でこの 両溶液を、ホーゼン質(逆 Y 字形管)中で高い乱流下にできるだけ強く混和した。反応器中に人る沈殿懸濁液を最初から底近くのプロペラ攪件機(直径550 mm、反応器の内径1700

に水で腐れる時間を測定し、湿潤性の尺度として記載する。

比較として公知のモレキュラーシープは次の 湿櫚時間を有する:

•	。。這個時間
西ドイツ国特許公開公報第 2510675 号による 未処理のモレキユラーシープ	>10分
西ドイツ国特許公開公報第 2510675 号による ゼオライト A + Na z HPO4	120秒
西ドイン国特許公開公報第 2510741 号による ゼオライトA+トリポリ燐酸ナトリウム	110秒
西ドイツ国特許公開公報第 2510742 号による ゼオライトA+酒石酸	20秒
西ドイツ国特許公開公報第 2510676 号による ゼオライト A + ペンタエリトリント	: 50秒

### 何2.

例1 に記載した溶液を、同じく記載した量で 調製し、90 ℃に加熱し、反応器に入れる前に 所定の不 変量 比で6分間混和した。 混流は、 例1 に比して 1/3 だけ大きい横断面を有するホーセン管を使用して減少させた。 溶液を注入し mm)により240 rpm で運動状態に維持した。 90℃での結晶化時間75分後に、約20分間 で50℃に冷却した。沪別した生成物を、流出 する沪液が pH値10・7を示すまで洗浄した。 乾燥は、空気循環乾燥器中で80℃で行なつた

得られる生成物は次の特性を有していた:

14 2	
ゼオライトA	結晶度 86.4%
カルシウム結合能 (西ドイン国特許公開公報第 2412837号、第27頁によ つて測定)	186 ማ CaO/9 無水物質
粒度分布	< 15 μ 9 9 %
	< 10 µ 98%
•	< 3 µ 50%
	< 1 4 3 %

湿潤性 18秒以下

型閥性の試験: 乾燥した珪酸アルミニウムアルカリ19を乳鉢中で磨砕し、目幅100μを 有する篩を通して水600μを満たしたビーカーの表面上に加える。 珪酸アルミニウムが完全

た後に90分間90℃で240rpmで投作した がら結晶させた。その後の経過は例1に一致する。次の特性を有すこと成物が生じた:

ゼオライトA	結晶度 90.3%
カルシウム結合能.	180号CaO/9 無水物質
粒 度 分 布	< 1 5 μ 9 9 %
	< 1 0 4 9 9 %
•	< 4 μ 5 0 %
	< 1 # 2%

湿褐性: 18秒以下

とれから、混合強さの減少により粒径が大き い値の方へ移動するととが認められる。

#### 例 3

2つの容液の組成及び量は例1のものに一致し、混合強さ及び沈殿時間は例2のものに一致した。反応器中で20 rpm で攪拌した。結晶化は、温度90℃で105分であつた。生成物の後処理は例1に記載した様に行なつた。

得られた生成物:

ゼオライト A

結晶度 96.4.%

特朗 昭53—102898 (5)

カルシウム結合能

172 mg CaO/9 無水物質

粒凝分布

< 1 5 #

< 1 0 #

50% <3.2 µ

湿潤性:

結晶化時間の延長は、粒子を粗大化しないで

、結晶度の均加を惹起するにすぎない。